(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



N CORRES DE L'ARRENT DE RECORDE CORRES DE L'ARRENT DE L'ARRENT DE L'ARRENT DE L'ARRENT DE L'ARRENT DE L'ARRENT

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Februar 2002 (21.02.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/14245 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?:

. . .

C07C 17/12

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/08889

(22) Internationales Anmeldedatum:

1. August 2001 (01.08.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 39 722.0

14. August 2000 (14.08.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von (/S); BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MAIS, Franz-Josef [DE/DE]: Otto-Hahn-Str. 164, 40591 Düsseldorf (DE). KLAUSENER, Alexander [DE/DE]; Schiffgesweg 18, 50259 Pulheim (DE). SCHRAGE, Heinrich [DE/DE]; Haberlandstr. 55, 47829 Krefeld (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{ir}\) \(\text{Anderungen}\) der Anspr\(\text{iche}\) geltenden
 Frist; Ver\(\text{off}\) intleden wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\)
 eintreffen
- --- insgesamt in elektronischer Form (mit Ausnahme des Kopfbogens); auf Antrag vom Internationalen Büro erhältlich

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR NUCLEAR CHLORINATION OF ORTHO-XYLOL

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR KERNCHLORIERUNG VON ORTHO-XYLOL

(57) Abstract: The invention relates to a method for nuclear chlorination of o-Xylol using elemental chlorine in the presence of a Friedel-Crast-catalyst and a co-catalyst, wherein benzo-condensed thiazepines or thiazolines are used as a co-catalyst.

(57) Zusammenfassung: Versahren zur Kernchlorierung von ortho-XylolZ u s a m m e n f a s s u n gVersahren zur Kernchlorierung von o-Xylol mit elementarem Chlor in Gegenwart eines Friedel-Crast-Katalysators und eines Co-Katalysators, wobei als Co-Katalysator benzokondensierte Thiazepine oder Thiazocine eingesetzt werden.



Verfahren zur Kernchlorierung von ortho-Xylol

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Kernchlorierung von o-Xylol zu einem Gemisch von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol und 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol mit elementarem Chlor in Gegenwart eines Katalysators und eines Co-Katalysators.

Monokernchlorierte o-Xylole sind wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung von Agro- und Pharmawirkstoffen sowie zur Herstellung von Vorprodukten von Polymeren.

Die Kernchlorierung von o-Xylol mit elementarem Chlor ist bekannt. In Gegenwart üblicher Friedel-Crafts-Katalysatoren wie z.B. Fe, FeCl₃, AlCl₃, SbCl₃ oder SbCl₅ erhält man bei der Mono-kernchlorierung von o-Xylol ein Gemisch aus 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol und 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol mit einem Produktverhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol von weniger als 1,5 : 1 (US-A-4,190,609). 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol ist das wertvollere Isomer, so dass eine Reihe von Verfahren zur Erhöhung des Anteils an 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol beschrieben wurden.

20

15

10

Durch Zusatz einfacher Schwefelverbindungen als Co-Katalysatoren kann der Anteil an 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol erhöht werden, beispielsweise unter Verwendung von Fe + S_2Cl_2 auf ein Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol von 1,78 : 1 (Chemical Abstracts CA 1988, Nr. 472737).

25

30

Aus US-A-4,190,609 ist ein Verfahren zur Kernchlorierung von o-Xylol mit elementarem Chlor bekannt, wobei in Gegenwart von Lewis-Säuren als Katalysatoren und bestimmten substituierten Thianthrenen als Co-Katalysatoren gearbeitet wird. Dadurch kann zwar das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol bis auf 3,81:1 gesteigert werden, aber nachteilig an der Verwen-

10

15

20

dung der Thianthrene ist, dass Verbindungen dieser Klasse ähnlich wie die entsprechenden Dioxine wirken, d.h. toxisch sind.

In EP 126 669 A1 wird die Kernchlorierung von o-Xylol mit SbCl₃ als Lewissäure und N-Chlorcarbonylphenothiazin als Co-Katalysator beschrieben. Dabei erreicht man ein Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol von 2,3:1.

In Gegenwart von Lewis-Säure-Katalysatoren, z.B. FeCl₃, und Nitroverbindungen, z.B. o-Nitrotoluol, erhält man dagegen einen erhöhten Anteil am 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol mit einem Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol von 1:1,8 (Chemical Abstracts CA 1999, Nr. 802798).

Ein grundsätzlich anderes Verfahren besteht in der Kernchlorierung von o-Xylol mit Chlor in Gegenwart von L-Zeolithen als Katalysatoren. Mit KL-Zeolith in m-Dinitrobenzol als Lösungsmittel erhält man ein Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol von 3,87:1 (Chemical Abstracts CA 1991, Nr. 514135). In 1,2-Dichlorethan als Lösungsmittel kann sogar ein Isomerenverhältnis von bis zu 11.73:1 erreicht werden, wobei in diesem Fall aber über 60 % des eingesetzten o-Xylols nicht umgesetzt werden (J. Catal. 150, 1994, 430-433). Nachteilig an einer Verfahrensführung in Gegenwart von Zeolithen ist die Verwendung eines Lösungsmittels und des heterogenen Katalysators, wodurch bei der Aufarbeitung des Reaktionsgemisches zusätzliche Destillations- und Filtrationsschritte notwendig werden.

25

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, ein Verfahren zur Kernchlorierung von o-Xylol unter Verwendung eines einfach zu handhabenden Katalysatorsystems zur Verfügung zu stellen, wobei ein möglichst hohes Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol erreicht werden soll.

10

15

20

30

Die gestellte Aufgabe wird auf überraschend einfache Weise dadurch gelöst, dass als Co-Katalysatoren benzokondensierte Thiazepine oder Thiazocine eingesetzt werden.

Die Erfindung betrifft demnach ein Verfahren zur Kernchlorierung von o-Xylol mit elementarem Chlor in Gegenwart von Friedel-Crafts-Katalysatoren, wobei als Co-Katalysatoren benzokondensierte Thiazepine oder Thiazocine einsetzt werden.

Geeignete Friedel-Crafts-Katalysatoren für das erfindungsgemäße Verfahren sind als solche bekannt. Als Beispiele seien genannt: Antimonchloride, Antimonoxide, Aluminiumchlorid, Eisen(II)-chlorid, Eisen(III)-chlorid, Tellurchloride, Bleichloride, Molybdänchloride, Zinnchloride, Wolframchloride, Titanchloride, Zinkchloride, Bortrichlorid und Bortrifluorid.

Es können auch Elemente und Elementverbindungen, die während der Chlorierung einen Friedel-Crafts-Katalysator, d.h. eine Lewis-Säure bilden, eingesetzt werden (Vorläufer für Friedel-Crafts-Katalysatoren), beispielsweise die Metalle oder Halbmetalle Antimon, Eisen, Blei, Zinn, Zink, Molybdän, Tellur oder Aluminium oder deren Oxide, Sulfide, Carbonyle oder Salze, z. B. Carbonate. Beispiele für in Frage kommende Elementarverbindungen sind: Antimonoxide, Eisenoxide, Eisensulfide, Bleisulfide, Zinnsulfide, Zinksulfide, Eisencarbonyle, Molybdäncarbonyle und Borphoshphat. Anstelle der erwähnten Chloride können auch die entsprechenden Fluoride, Bromide und gegebenenfalls Iodide der genannten Elemente eingesetzt werden.

Bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren Antimonchloride, Eisen, Eisenoxide, Eisensulfide, Eisencarbonyle und Eisen(III)-Chlorid als Friedel-Crafts-Katalysator eingesetzt. Besonders bevorzugt ist Eisen(III)-chlorid.

Friedel-Crafts-Katalysatoren und/oder deren Vorläufer können einzeln oder als beliebige Gemische untereinander eingesetzt werden.

Die Menge des Friedel-Crafts-Katalysators bzw. seines Vorläufers kann in weiten Grenzen variiert werden. So ist häufig bereits bei einem Zusatz von 0,0005 Gew.% eine Katalysatorwirkung erkennbar. Andererseits können auch 5 Gew.% oder mehr des Friedel-Crafts-Katalysators zugesetzt werden, jedoch bieten solche hohen Mengen im allgemeinen keinen Vorteil, bringen aber gegebenenfalls bei der Aufarbeitung Nachteile mit sich. Üblicherweise wird der Friedel-Crafts-Katalysator in einer Menge von 0,001 bis 1,0 Gew.%, bevorzugt 0,005 bis 0,5 Gew.% eingesetzt. Alle diese Mengenangaben sind auf die Menge des eingesetzten o-Xylols bezogen.

Im erfindungsgemäßen Verfahren werden als Co-Katalysatoren Thiazepine oder Thiazocine eingesetzt. Verfahren zur Herstellung solcher Verbindungen sind bekannt und beispielsweise in US-A-4,948,886 beschrieben.

Beispielsweise können als Co-Katalysatoren Benzothiazepine der Formeln

5

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{7}

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 $(O)_m$
 (IV)

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 $(O)_{m}$
 (V)

5 R¹ Y

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{0}
 R^{7}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{0}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{3}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{6}

worin

R¹, R², R³, R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, Nitroso, Sulfonyl, Sulfoxyl, Tosyl, Mercapto, Carboxyl, Carboxyamid, Carbalkoxy, Dithiocarboxyl, Thiocarboxyamid, Dithiocarbalkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkoxy, Aryloxy, Heteroaryloxy, Acyloxy, Alkylthio, Arylthio, Heteroarylthio, Acylthio, Acyl, Thioacyl oder Acylamino stehen und weiterhin untereinander einen oder mehrere gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls substituierte isocyclische oder heterocyclische Kohlenstoffringe mit bis zu 8 C-Atomen bilden können,

10

5

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R¹ bis R⁴ besitzen, mit der Ausnahme, dass sie untereinander keine Ringe bilden können,

15

- Y Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Acyl, Thioacyl, Acyloxy, Arylamino oder Acylamino bedeutet,
- X¹, X², oder X³ unabhängig voneinander jeweils eine der folgende Gruppierungen bedeutet:

20

wobei

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R⁵ bis R⁸ haben,

25

- Z die Bedeutung von Y hat mit der Ausnahme, dass Z nicht gleich H sein kann,
- A die Anellierung eines gegebenenfalls substituierten gesättigten isocyclischen oder heterocyclischen Rings mit bis zu 8 C-Atomen bedeutet,

B die Anellierung eines gegebenenfalls substituierten ungesättigten isocyclischen oder heterocyclischen Rings mit bis zu 8 C-Atomen bedeutet und

m 0 oder 1 bedeutet,

5

eingesetzt werden.

Weiterhin können als Co-Katalysatoren beispielsweise Verbindungen der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^{21} & N=C \\
R^{22} & (CR_{,}^{29}R^{210})_{o} \\
R^{23} & (CR_{,}^{27}R^{28})_{n}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
(CR_{,}^{29}R^{210})_{o} \\
(CR_{,}^{27}R^{28})_{n}
\end{array}$$
(VIII),

10

15

in der

R²¹ und R²² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, Carboxyl, Halogencarbonyl, Carboxyamid, Alkoxycarbonyl, Alkyl, Aryl, Alkoxy, Aryloxy, Acyloxy, Alkylthio, Arylthio, Acylthio, Acyl, Thioacyl oder Acylamino bedeuten,

20

R²³ für Wasserstoff oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste R²¹ oder R²² bei benachbarter Substitution und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden kann,

R²⁴

Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Halogen, Alkylthio, Arylthio, Alkoxy, Aryloxy, Amino, Hydrazino, Alkylhydrazino oder Phenylhydrazino bedeutet,

25

m, n und o unabhängig voneinander den Wert 0 oder 1 annehmen können, wobei jedoch n und o nicht gleichzeitig den Wert 0 annehmen dürfen,

- R²⁵, R²⁷ und R²⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Phenyl, Acyloxy, Cyano, Halogen, Carboxyl, Alkoxycarbonyl, Phenoxy oder Acyl bedeuten, wobei R²⁵ und R²⁷ oder R²⁷ und R²⁹ gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden können,
- R²⁶, R²⁸ und R²¹⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Halogen bedeuten, wobei R²⁶ und R²⁸ oder R²⁸ und R²¹⁰ gemeinsam eine Doppelbildung bilden können, wobei weiterhin R²⁵ und R²⁶ gemeinsam doppelt gebundenen Sauerstoff, Schwefel oder R²¹¹-substituierten Stickstoff darstellen können, wobei R²¹¹ Alkyl, Aryl, Acyl, Alkylamino oder Arylamino bedeutet,

eingesetzt werden.

15

5

Weiterhin können als Co-Katalysatoren beispielsweise Verbindungen der Formel

$$R^{31}$$
 R^{40}
 R^{39}
 R^{38}
 C
 R^{37}
 C
 R^{36}
 R^{35}
 C
 R^{35}
 C
 R^{35}

in der

20

25

R³¹ und R³² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, C₁-C₈-Alkyl, nicht substituiertes oder durch R³¹ und R³² substituiertes Phenyl (mit Ausnahme der erneuten Substitution durch R³¹- und R³²- substituiertes Phenyl), C₁-C₈-Alkoxy, Phenoxy, C₁-C₈-Acyloxy, C₁-C₈-Acyloder C₁-C₈-Alkoxycarbonyl bedeuten,

(IX),

R³³ für Wasserstoff oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste R³¹ oder R³² und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 – 8 Ringatomen bilden kann,

5

R³⁴, R³⁶ und R⁴⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, nicht substituiertes oder durch R³¹ und R³² substituiertes Phenyl (mit Ausnahme der erneuten Substitution durch R³¹- und R³²-substituiertes Phenyl), C₁-C₈-Acyl, C₁-C₈-Alkoxycarbonyl, Cyano, Halogen, Carboxyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₈-Alkylthio, Phenylthio, Benzylthio, Phenoxy oder C₁-C₈-Acyloxy bedeuten,

10

R³⁵, R³⁷ und R³⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, Halogen, C₁-C₈-Alkylthio bedeuten,

15

 R^{38}

Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, nicht substituiertes oder durch R³¹- und R³²-substituiertes Phenyl (mit Ausnahme der erneuten Substitution durch R³¹- und R³²-substituiertes Phenyl), C₁-C₈-Acyl, C₁-C₈-Thioacyl, Halogencarbonyl oder C₁-C₈-Alkoxycarbonyl bedeuten und

20

p für eine der Zahlen 0 oder 1 steht,

wobei weiterhin

25

- die Substituentenpaare R³⁴ und R³⁵, R³⁶ und R³⁷, sowie R³⁹ und R⁴⁰ unabhängig voneinander doppelt gebundenen Sauerstoff, Schwefel oder R³⁸-substituierten Stickstoff bedeuten können und wobei weiterhin
- die Substituentenpaare R³⁵ und R³⁶ sowie R³⁸ und R³⁹ unabhängig voneinander eine Doppelbindung bilden können und wobei weiterhin

die Substituentenpaare R³⁴ und R³⁷ sowie R³⁸ und R³⁹ unabhängig voneinander 3- bis 5-gliedriges Alkylen bilden können, bei dem 1 oder 2 C-Atome durch Sauerstoff, Schwefel oder R³⁸-substituierten Stickstoff ersetzt sein können, und wobei weiterhin

R⁴⁰ auch die Bedeutung Hydrazino, C₁-C₈-Alkylhydrazino oder Phenylhydrazino annehmen kann,

eingesetzt werden.

Weiterhin können als Co-Katalysatoren beispielsweise Verbindungen der Formel

$$R^{41}$$
 $NH-OR^{46}$
 R^{42}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{44}
 R^{44}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{45}
 R^{46}
 R^{46}

in der

- 15 R⁴¹ und R⁴² unabhängig voneinander Wasserstoff, Cyano, Halogen, Carboxyl, Alkoxycarboxyl, Alkyl, Aryl, Alkoxy, Aryloxy oder Acyl, bevorzugt Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl bedeuten,
- R⁴³ für Wasserstoff, Alkyl oder Chlor, bevorzugt für Wasserstoff steht, und weiterhin mit einem der Reste R⁴¹ und R⁴² bei benachbarter Substitution und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen, isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden kann,
- 25 R⁴⁴ und R⁴⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Halogen, Alkoxy, Aryloxy, Acyl oder Acyloxy, bevorzugt Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl bedeuten oder gemeinsam mit den substituierten C-Atomen

einen gesättigten oder ungesättigten, isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden können,

- R⁴⁶ Wasserstoff, Alkyl, Aryl oder durch Alkyl oder Aryl substituiertes Silyl, bevorzugt Wasserstoff bedeutet und
 - q den Wert 0 oder 1 annehmen kann,

eingesetzt werden.

10

5

Weiterhin können als Co-Katalysatoren beispielsweise Verbindungen der Formel

$$R^{53}$$
 R^{54}
 R^{55}
 R^{55}
 R^{56}
 R^{51}
 R^{51}
 R^{52}
 R^{55}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}

in der

15

20

- R⁵¹ und R⁵² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Phenylsulfoxyl, Tosyl, Mercapto, Carboxyl, Halogencarbonyl, Carboxyamid, Alkoxycarbonyl, Thiocarboxyamid, Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkoxy, Aryloxy, Heteroaryloxy, Acyloxy, Alkylthio, Arylthio, Heteroarylthio, Acylthio, Acyl, Thioacyl oder Acylamino bedeuten,
- für Wasserstoff oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste R⁵¹ oder R⁵² und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden kann,

- R⁵⁴ Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Acyl, Thioacyl, Halogencarbonyl oder Alkoxycarbonyl bedeutet,
- X⁵¹ und X⁵² unabhängig voneinander für doppelt gebundenen Sauerstoff, Schwefel
 oder R⁵⁷-substituierten Stickstoff stehen wobei R⁵⁷ den Bedeutungsumfang
 von R⁵⁴ mit Ausnahme von Wasserstoff hat,

r, s und t unabhängig voneinander den Wert 0 oder 1 annehmen können und

10 R⁵⁵ und R⁵⁶ unabhängig voneinander an einem oder an zwei der zwischen dem Sund dem N-Atom in 8-Ring befindlichen C-Atomen stehen können, sofern diese C-Atome nicht durch X⁵¹ bzw. X⁵² besetzt sind, und den Bedeutungsumfang von R⁵¹ bzw. R⁵² haben, wobei bei benachbarter Substitution auch mit den substituierten C-Atomen ein gesättigter, ungesättigter oder aromatischer isocyclischer oder heterocyclischer Ring mit 5 bis 8 Ringatomen gebildet werden kann und wobei weiterhin R⁵⁵ und R⁵⁶ gemeinsam auch doppelt gebundenen Sauerstoff oder Schwefel bedeuten können,

eingesetzt werden.

20

Bevorzugt werden als Co-Katalysatoren Verbindungen eingesetzt, die einen siebengliedrigen N- und S-haltigen Heterocyclus enthalten.

Insbesondere bevorzugt werden als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel (I) eingesetzt, wobei

R¹, R², R³, R⁴ und Y für Wasserstoff stehen,

 X^1 für =0 steht,

30

25

X² und X³ unabhängig voneinander jeweils

R⁹

bedeuten, wobei

- 5 R⁹ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl steht, und
 - m 0 bedeutet.
- Ebenfalls bevorzugt werden als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel (VI) ein-10 gesetzt, wobei
 - R¹, R², R³, R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl stehen,
- 15 R⁷ und R⁸ Wasserstoff bedeuten,
 - Y für Wasserstoff steht,
 - X^1 für =0 steht,

20

25

- m die Zahl 0 bedeutet und
 - A die Annelierung eines gesättigten isocyclischen Rings mit 6 C-Atomen bedeutet.
 - Weiterhin bevorzugt werden als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel (VIII) eingesetzt, wobei
- R²¹, R²², R²⁶, R²⁸ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Methyl, Ethyl,
 30 Propyl oder Isopropyl stehen,

- R²³ für Wasserstoff steht,
- R²⁴ Methylthio, Ethylthio, Propylthio oder Isopropylthio bedeutet,

m und o den Wert 0 annehmen,

- n den Wert 1 annimmt und
- 10 R²⁵ und R²⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, wobei sie gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen gesättigten isocyclischen Ring mit 6 Ringatomen bilden können.
- Es ist weiterhin möglich, die Co-Katalysatoren in Kombination mit anderen, nicht als Co-Katalysatoren beschriebenen Elementen oder Verbindungen im erfindungsgemäßen Verfahren einzusetzen.

Die Co-Katalysatoren können sowohl einzeln als auch im Gemisch mehrerer von ihnen eingesetzt werden.

20

Die Mengen an eingesetztem Co-Katalysator können in weiten Grenzen variieren. Mengen unter 0,0001 Gew.% sind weniger vorteilhaft, da dann die co-katalytische Wirkung nachlässt. Es können sogar Mengen von 5 Gew.% oder mehr an Co-Katalysator eingesetzt werden, jedoch bieten diese hohen Mengen im allgemeinen keinen Vorteil, verursachen aber gegebenenfalls Nachteile bei der Aufarbeitung. Die erfindungsgemäß zu verwendenden Co-Katalysatoren können daher beispielsweise in einer Menge von 0,0001 - 1,0 Gew.-%, bevorzugt 0,0005 - 0,5 Gew.%, besonders bevorzugt 0,001 - 0,1 Gew.%, jeweils bezogen auf die Menge des eingesetzten o-Xylols eingesetzt werden.

25

Das Molverhältnis von Friedel-Crafts-Katalysator(en) bzw. Vorläufern davon und Co-Katalysator(en) kann im erfindungsgemäßen Verfahren in weiten Grenzen variiert werden. Geeignet ist z. B. ein molares Verhältnis von Friedel-Crafts-Katalysatoren bzw. Vorläufern davon zu Co-Katalysator von 100:1 bis 1:50 bevorzugt 75:1 bis 1:10, besonders bevorzugt 50:1 bis 1:2.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird zweckmäßigerweise in flüssiger Phase durchgeführt. Gegebenenfalls kann in Verdünnung mit einem inerten Lösungsmittel gearbeitet werden.

10

5

Geeignete Lösungsmittel sind solche, die durch Chlor unter den Bedingungen einer Kernchlorierung nicht angegriffen werden und dem Fachmann hierfür bekannt sind, wie beispielsweise Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Essigsäure. Bevorzugt wird ohne Lösungsmittel gearbeitet.

15

Die Menge des Chlors wird bevorzugt so gewählt, dass ein Chloriergrad von nicht wesentlich höher als 1 resultiert. Man verwendet beispielsweise eine Menge von 0,7 bis 1,1 mol Chlor, bevorzugt 0,8 bis 1 mol Chlor bezogen auf die Menge an eingesetztem o-Xylol.

20

Die erfindungsgemäß durchzuführende Kernchlorierung kann grundsätzlich bei einer Temperatur vom Erstarrungspunkt bis zum Siedepunkt des Reaktionsgemisches durchgeführt werden. Im allgemeinen liegt die Reaktionstemperatur bei - 30 bis 120°C, bevorzugt bei - 10 bis 100 °C, besonders bevorzugt bei 0 bis 70 °C.

25

30

Der Reaktionsdruck kann normal, vermindert oder erhöht sein und ist grundsätzlich unkritisch. Wegen der kostengünstigen Durchführung ist Normaldruck bevorzugt. Erhöhter Druck kann beispielsweise dann angezeigt sein, wenn oberhalb des Siedepunktes eines tiefsiedenden Lösungs-mittels gearbeitet werden soll. In diesem Fall kann beispielsweise unter dem sich von selbst einstellenden Eigendruck des Reaktionsgemisches gearbeitet werden.

Der Wassergehalt der Reaktionsmischung ist im allgemeinen unkritisch. Es ist bevorzugt, alle Einsatzstoffe nicht speziell zu trocknen, sondern sie mit dem geringen Wassergehalt einzusetzen, mit dem sie üblicherweise in der chemischen Technik vorliegen. Es ist jedoch möglich, einzelne oder alle Stoffe des Reaktionsgemisches speziell zu trocknen. Üblicherweise sollte der Wassergehalt der Einsatzstoffe nicht über den Sättigungsgrenzen der jeweiligen Einsatzstoffe liegen. Erfindungsgemäß bevorzugt sind Wassergehalte im Chloriergemisch bis zu 250 ppm, besonders bevorzugt bis zu 150 ppm, ganz besonders bevorzugt bis zu 100 ppm.

10

15

5

Für die praktische Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die Reihenfolge der Zugabe der einzelnen Komponenten zum Reaktionsgemisch beliebig. Hierbei lässt sich das Verfahren sowohl kontinuierlich als auch diskontinuierlich durchführen. Beispielsweise legt man o-Xylol bei der gewünschten Reaktionstemperatur vor, gibt Friedel-Crafts- und Co-Katalysator zu und dosiert das Chlor bis zum gewünschten Chloriergrad ein. Anschließend kann das Chloriergemisch direkt durch Destillation aufgearbeitet werden. Die Katalysatorkomponenten bleiben im Sumpf zurück.

20

Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt die Kernchlorierung von o-Xylol mit erhöhtem Anteil an 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol mit niedrigsten Aufwandmengen an Friedel-Crafts- und Co-Katalysatoren. Da das Verfahren vorzugsweise ohne Lösungsmittel durchgeführt wird ist eine einfache Aufarbeitung durch direkte Destillation des Produktgemisches möglich.

25

Die folgenden Beispiele sollen das erfindungsgemäße Verfahren verdeutlichen, ohne es jedoch einzuschränken.

Beispiel 1

In einem geschwärzten Chlorierbecher wurden 100 Gew.-Teile o-Xylol vorgelegt. Danach wurden 150 ppm FeCl₃ und 39 ppm des Co-Katalysators der Formel

5

10

15

zugegeben. Bei 20°C wurden in 6 h 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) gleichmäßig schnell eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 6,1 % o-Xylol, 63,3 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 25,2 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 4,9 % dichlorierte o-Xylole und 0,5 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug somit 2,51:1.

Beispiel 2

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 44 ppm des Co-Katalysators der Formel

20

zugegeben wurden. Danach wurden bei 30°C in 6 h 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) gleichmäßig schnell eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 8,4 % o-Xylol, 61,2 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol,

25,1 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 4,8 % dichlorierte o-Xylole und 0,5 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug 2,44.

5 Beispiel 3

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 70 ppm des Co-Katalysators der Formel

10

15

eingesetzt wurden. Bei 20°C wurden in 6 h 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) gleichmäßig schnell eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 6,1 % o-Xylol, 62,0 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 26,0 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 5,4 % dichlorierte o-Xylole und 0,4 % unbekannte Produkte, entsprechend einem Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol von 2,38.

Beispiel 4

20

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 52 ppm des Co-Katalysators der Formel

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 6,1 % o-Xylol, 67,0 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 22,0 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 4,4 % dichlorierte o-Xylole und 0,5 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug somit 3,04.

Beispiel 5

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 37 ppm des Co-Katalysators der Formel

eingesetzt wurden. Anschließend wurden 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) bei 20°C gleichmäßig schnell eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 5,2 % o-Xylol, 63,7 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 25,3 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 5,2 % dichlorierte o-Xylole und 0,6 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 1,52.

Beispiel 6

25

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 57 ppm des Co-Katalysators der Formel

und anstelle von FeCl₃ nun 280 ppm SbCl₅ eingesetzt wurden. Bei 20 – 25°C wurden anschließend 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h gleichmäßig schnell eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 5,6 % o-Xylol, 69,9 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 19,0 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 3,9 % dichlorierte o-Xylole und 0,6 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug demnach 3,68.

10 Beispiel 7

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 57 ppm des Co-Katalysators der Formel

15

20

. 5

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 7,5 % o-Xylol, 69,5 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 19,2 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 3,4 % dichlorierte o-Xylole und 0,4 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 3,62.

Beispiel 8

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 40 ppm des Co-Katalysators der Formel

5

10

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 7,2 % o-Xylol, 63,7 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 23,3 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 5,1 % dichlorierte o-Xylole und 0,7 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 2,73.

15 <u>Beispiel 9</u>

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 55 ppm des Co-Katalysators der Formel

20

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 8,0 % o-Xylol, 58,8 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 27,2 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 5,4 % dichlorierte o-Xylole und 0,6 % unbekannte Produkte.

Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 2,16.

Beispiel 10

5

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 49 ppm des Co-Katalysators der Formel

10

15

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 6,8 % o-Xylol, 66,1 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 21,5 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 5,1 % dichlorierte o-Xylole und 0,5 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 3,07.

Beispiel 11

20

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 38 ppm des Co-Katalysators der Formel

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 7,3 % o-Xylol, 64,1 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 23,2 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 4,9 % dichlorierte o-Xylole und 0,5 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 2,76.

Beispiel 12

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 38 ppm des Co-Katalysators der Formel

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 9,1 % o-Xylol, 58,3 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 26,8 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 5,2 % dichlorierte o-Xylole und 0,6 % unbekannte Produkte.

Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 2,18.

Beispiel 13

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 53 ppm des Co-Katalysators der Formel

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 8,6 % o-Xylol, 54,9 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 28,7 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 7,3 % dichlorierte o-Xylole und 0,5 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 1,91.

10 Beispiel 14

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 55 ppm des Co-Katalysators der Formel

15

20

5

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 7,1 % o-Xylol, 66,1 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 21,3 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 4,9 % dichlorierte o-Xylole und 0,6 % unbekannte Produkte.

Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 3,10.

Beispiel 15

5

Das Verfahren des Beispiels 1 wurde wiederholt, wobei anstelle des dortigen Co-Katalysators 43 ppm des Co-Katalysators der Formel

10

15

eingesetzt wurden. Anschließend wurden bei 20°C 95 mol% Chlor (bezogen auf o-Xylol) in 6 h eingeleitet. Die gaschromatographische Analyse des Reaktionsgemisches ergab 9,2 % o-Xylol, 66,2 % 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 19,9 % 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol, 4,3 % dichlorierte o-Xylole und 0,4 % unbekannte Produkte. Das Verhältnis von 4-Chlor-1,2-dimethylbenzol zu 3-Chlor-1,2-dimethylbenzol betrug damit 3,33.

Patentansprüche

- Verfahren zur Kernchlorierung von o-Xylol mit elementarem Chlor in Gegenwart von Friedel-Crafts-Katalysatoren dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren benzokondensierte Thiazepine oder Thiazocine eingesetzt werden.
- 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Benzothiazepine der Formeln

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$(O)_{m}$$

$$(I),$$

10

15

5

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 $(O)_{m}$
 (V)

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{0}
 R^{1}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{0}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{6}

eingesetzt werden,

worin

10

15

R¹, R², R³, R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, Nitroso, Sulfonyl, Sulfoxyl, Tosyl, Mercapto, Carboxyl, Carboxyamid, Carbalkoxy, Dithiocarboxyl, Thiocarboxyamid, Dithiocarbalkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkoxy, Aryloxy, Heteroaryloxy, Acyloxy,

Alkylthio, Arylthio, Heteroarylthio, Acylthio, Acyl, Thioacyl oder Acylamino stehen und weiterhin untereinander einen oder mehrere gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls substituierte isocyclische oder heterocyclische Kohlenstoffringe mit bis zu 8 C-Atomen bilden können,

5

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R¹ bis R⁴ besitzen, mit der Ausnahme, dass sie untereinander keine Ringe bilden können,

10

Y Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Acyl, Thioacyl, Acyloxy, Arylamino oder Acylamino bedeutet,

X¹, X², oder X³ unabhängig voneinander jeweils eine der folgende Gruppierungen bedeutet:

$$=0$$
, $=S$, $=N-Z$, $=C$

wobei

20

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R⁵ bis R⁸ besitzen,

25

Z die Bedeutung von Y hat mit der Ausnahme, dass Z nicht gleich H sein kann,

A die Anellierung eines gegebenenfalls substituierten gesättigten isocyclischen oder heterocyclischen Rings mit bis zu 8 C-Atomen bedeutet,

- B die Anellierung eines gegebenenfalls substituierten ungesättigten isocyclischen oder heterocyclischen Rings mit bis zu 8 C-Atomen bedeutet und
- 5 m 0 oder 1 bedeutet.
 - 3. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^{21} & N = C \\
R^{22} & (CR_{,}^{29}R^{210})_{o} \\
R^{23} & (CR_{,}^{27}R^{28})_{n}
\end{array}$$
(VIII),

in der

15

R²¹ und R²² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, Carboxyl, Halogencarbonyl, Carboxyamid, Alkoxycarbonyl, Alkyl, Aryl, Alkoxy, Aryloxy, Acyloxy, Alkylthio, Arylthio, Acylthio, Acyl, Thioacyl oder Acylamino bedeuten,

20

R²³ für Wasserstoff oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste R²¹ oder R²² bei benachbarter Substitution und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden kann,

25

R²⁴ Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Halogen, Alkylthio, Arylthio, Alkoxy, Aryloxy, Amino, Hydrazino, Alkylhydrazino oder Phenylhydrazino bedeutet,

m, n und o unabhängig voneinander den Wert 0 oder 1 annehmen können, wobei jedoch n und o nicht gleichzeitig den Wert 0 annehmen dürfen,

5

R²⁵, R²⁷ und R²⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Phenyl, Acyloxy, Cyano, Halogen, Carboxyl, Alkoxycarbonyl, Phenoxy oder Acyl bedeuten, wobei R²⁵ und R²⁷ oder R²⁷ und R²⁹ gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden können,

10

R²⁶, R²⁸ und R²¹⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Halogen bedeuten, wobei R²⁶ und R²⁸ oder R²⁸ und R²¹⁰ gemeinsam eine Doppelbildung bilden können, wobei weiterhin R²⁵ und R²⁶ gemeinsam doppelt gebundenen Sauerstoff, Schwefel oder R²¹¹-substituierten Stickstoff darstellen können, wobei R²¹¹ Alkyl, Aryl, Acyl, Alkylamino oder Arylamino bedeutet,

15

eingesetzt werden.

 Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel

$$R^{31}$$
 R^{40}
 R^{39}
 R^{38}
 C
 R^{37}
 C
 R^{36}
 C
 R^{36}
 C
 R^{35}
 C
 R^{35}

(IX),

in der

25

R³¹ und R³² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, C₁-C₈-Alkyl, nicht substituiertes oder durch R³¹ und

 R^{32} substituiertes Phenyl (mit Ausnahme der erneuten Substitution durch R^{31} - und R^{32} -substituiertes Phenyl), C_1 - C_8 -Alkoxy, Phenoxy, C_1 - C_8 -Acyloxy, C_1 - C_8 -Acyloxy der C_1 - C_8 -Alkoxycarbonyl bedeuten,

5

R³³ für Wasserstoff oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste R³¹ oder R³² und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 – 8 Ringatomen bilden kann,

10

R³⁴, R³⁶ und R⁴⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, nicht substituiertes oder durch R³¹ und R³² substituiertes Phenyl (mit Ausnahme der erneuten Substitution durch R³¹- und R³²-substituiertes Phenyl), C₁-C₈-Acyl, C₁-C₈-Alkoxycarbonyl, Cyano, Halogen, Carboxyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₈-Alkylthio, Phenylthio, Benzylthio, Phenoxy oder C₁-C₈-Acyloxy bedeuten,

15

 R^{35} , R^{37} und R^{39} unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_8 -Alkoxy oder C_1 - C_8 -Alkylthio bedeuten,

20

R³⁸ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, nicht substituiertes oder durch R³¹- und R³²-substituiertes Phenyl (mit Ausnahme der erneuten Substitution durch R³¹- und R³²-substituiertes Phenyl), C₁-C₈-Acyl, C₁-C₈-Thioacyl, Halogencarbonyl oder C₁-C₈-Alkoxycarbonyl bedeuten und

25

p für eine der Zahlen 0 oder 1 steht,

wobei weiterhin

30

die Substituentenpaare R³⁴ und R³⁵, R³⁶ und R³⁷, sowie R³⁹ und R⁴⁰ unabhängig voneinander doppelt gebundenen Sauerstoff, Schwefel oder R³⁸-substituierten Stickstoff bedeuten können und wobei weiterhin

die Substituentenpaare R^{35} und R^{36} sowie R^{38} und R^{39} unabhängig voneinander eine Doppelbindung bilden können und wobei weiterhin

die Substituentenpaare R³⁴ und R³⁷ sowie R³⁸ und R³⁹ unabhängig voneinander 3- bis 5-gliedriges Alkylen bilden können, bei dem 1 oder 2 C-Atome durch Sauerstoff, Schwefel oder R³⁸-substituierten Stickstoff ersetzt sein können, und wobei weiterhin

R⁴⁰ auch die Bedeutung Hydrazino, C₁-C₈-Alkylhydrazino oder Phenylhydrazino annehmen kann,

eingesetzt werden.

15 5. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel

$$R^{41}$$
 R^{42}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{44}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}
 R^{45}
 R^{44}

20 in der

R⁴¹ und R⁴² unabhängig voneinander Wasserstoff, Cyano, Halogen, Carboxyl, Alkoxycarboxyl, Alkyl, Aryl, Alkoxy, Aryloxy oder Acyl bedeuten,

25 R⁴³ für Wasserstoff, Alkyl oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste R⁴¹ und R⁴² bei benachbarter Substitution und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättig-

ten oder aromatischen, isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden kann,

- R⁴⁴ und R⁴⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Halogen,

 Alkoxy, Aryloxy, Acyl oder Acyloxy bedeuten oder gemeinsam mit
 den substituierten C-Atomen einen gesättigten oder ungesättigten,
 isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen
 bilden können,
- 10 R⁴⁶ Wasserstoff, Alkyl, Aryl oder durch Alkyl oder Aryl substituiertes Silyl bedeutet und
 - q den Wert 0 oder 1 annehmen kann,
- eingesetzt werden.
 - 6. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel

$$R^{53}$$
 R^{54}
 R^{55}
 R^{55}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}

in der

20

25

R⁵¹ und R⁵² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Halogen, Nitro, Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Phenylsulfoxyl, Tosyl, Mercapto, Carboxyl, Halogencarbonyl, Carboxyamid, Alkoxycarbonyl, Thiocarboxyamid, Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkoxy,

15

20

25

Aryloxy, Heteroaryloxy, Acyloxy, Alkylthio, Arylthio, Heteroarylthio, Acylthio, Acyl, Thioacyl oder Acylamino bedeuten,

- für Wasserstoff oder Chlor steht und weiterhin mit einem der Reste

 R⁵¹ oder R⁵² und gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen anellierten gesättigten, ungesättigten oder aromatischen isocyclischen oder heterocyclischen Ring mit 5 bis 8 Ringatomen bilden kann,
 - R⁵⁴ Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Acyl, Thioacyl, Halogencarbonyl oder Alkoxycarbonyl bedeutet,
 - X⁵¹ und X⁵² unabhängig voneinander für doppelt gebundenen Sauerstoff,
 Schwefel oder R⁵⁷-substituierten Stickstoff stehen wobei R⁵⁷ den Bedeutungsumfang von R⁵⁴ mit Ausnahme von Wasserstoff hat,

r, s und t unabhängig voneinander den Wert 0 oder 1 annehmen können und

R⁵⁵ und R⁵⁶ unabhängig voneinander an einem oder an zwei der zwischen dem S- und dem N-Atom in 8-Ring befindlichen C-Atomen stehen können, sofern diese C-Atome nicht durch X⁵¹ bzw. X⁵² besetzt sind, und den Bedeutungsumfang von R⁵¹ bzw. R⁵² haben, wobei bei benachbarter Substitution auch mit den substituierten C-Atomen ein gesättigter, ungesättigter oder aromatischer isocyclischer oder heterocyclischer Ring mit 5 bis 8 Ringatomen gebildet werden kann und wobei weiterhin R⁵⁵ und R⁵⁶ gemeinsam auch doppelt gebundenen Sauerstoff oder Schwefel bedeuten können,

eingesetzt werden.

7. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel (I) eingesetzt werden, wobei

R¹, R², R³, R⁴ und Y für Wasserstoff stehen,

X1 für =O steht,

5

 X^2 und X^3 unabhängig voneinander jeweils



bedeuten, wobei

10

- R⁹ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl steht, und
- m die Zahl 0 bedeutet.
- 15 8. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel (VI) eingesetzt werden, wobei
 - R¹, R², R³, R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl stehen,

20

R⁷ und R⁸ Wasserstoff bedeuten,

- Y für Wasserstoff steht,
- 25
- X^1 für =0 steht,
- m die Zahl 0 bedeutet und
- A die Annelierung eines gesättigten isocyclischen Rings mit 6 C-Atomen bedeutet.

- 9. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Co-Katalysatoren Verbindungen der Formel (VIII) eingesetzt werden, wobei
- R²¹, R²², R²⁶, R²⁷ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl stehen,
 - R²³ für Wasserstoff steht,
- 10 R²⁴ Methylthio, Ethylthio, Propylthio oder Isopropylthio bedeutet,

m und o den Wert 0 annehmen,

n den Wert 1 annimmt und

15

- R²⁵ und R²⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl bedeuten, wobei sie gemeinsam mit den substituierten C-Atomen einen gesättigten isocyclischen Ring mit 6 Ringatomen bilden können.
- 20 10. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Co-Katalysator in einer Menge von 0,0001 Gew.% bis 1,0 Gew.-% bezogen auf die Menge des eingesetzten o-Xylols eingesetzt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ional Application No PUI/EP 01/08889

A. CLASSIFIC	ATION OF SUE	BJECT MATTER
IPC 7	C07C17/1	2

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ccc} \text{MinImum documentation searched} & \text{(classification system followed by classification symbols)} \\ \text{IPC} & 7 & \text{C07C} \\ \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Catanani e	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages	ricievantio Gaini No.
Y	EP 0 126 669 A (ATOCHEM) 28 November 1984 (1984-11-28) cited in the application the whole document	1-10
Y	EP 0 292 824 A (BAYER AG) 30 November 1988 (1988-11-30) the whole document	1-10
Υ	EP 0 324 181 A (BAYER AG) 19 July 1989 (1989-07-19) examples 8,9	1-10
Υ	& US 4 948 886 A () 14 August 1990 (1990-08-14) cited in the application	1-10
-	-/	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the International filling date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	 *T* later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention *X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the International search 14 January 2002	Date of mailing of the international search report 18/01/2002
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer Janus, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir I Application No PCT/EP 01/08889

C.(Continu:	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP 0 340 581 A (BAYER AG) 8 November 1989 (1989-11-08) the whole document	1–10
Y	EP 0 368 063 A (BAYER AG) 16 May 1990 (1990-05-16) the whole document	1-10
Y	EP 0 442 115 A (BAYER AG) 21 August 1991 (1991-08-21) the whole document	1-10
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- 000
·		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tr 1al Application No PCT/EP 01/08889

	tent document in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date .
	0126669	A	28-11-1984	FR AU BR CA DE EP ES JP JP	2545004 A1 560949 B2 2746584 A 8401964 A 1231332 A1 3460547 D1 0126669 A1 531973 D0 8504483 A1 1736666 C 4025065 B 59206051 A	02-11-1984 30-04-1987 01-11-1984 04-12-1984 12-01-1988 02-10-1986 28-11-1984 16-04-1985 16-07-1985 26-02-1993 28-04-1992 21-11-1984
EP	0292824	Α	30-11-1988	DE DE EP JP JP JP	3718060 A1 3860379 D1 0292824 A1 1927509 C 6053690 B 63307831 A 4851596 A	08-12-1988 06-09-1990 30-11-1988 25-04-1995 20-07-1994 15-12-1988 25-07-1989
EP	0324181	A	19-07-1989	DE DE EP JP JP JP	3800386 A1 3866530 D1 0324181 A1 1203374 A 1878418 C 6002754 B 4948886 A	20-07-1989 09-01-1992 19-07-1989 16-08-1989 07-10-1994 12-01-1994 14-08-1990
EP	0340581	A	08-11-1989	DE DE DE EP JP US	3815537 A1 3824068 A1 58900973 D1 0340581 A2 1313443 A 4925994 A	16-11-1989 18-01-1990 23-04-1992 08-11-1989 18-12-1989 15-05-1990
EP	0368063	A	16-05-1990	DE DE DE EP JP JP US	3837574 A1 3837575 A1 58901634 D1 0368063 A1 2178241 A 2604864 B2 4990707 A	10-05-1990 10-05-1990 16-07-1992 16-05-1990 11-07-1990 30-04-1997 05-02-1991
EP	0442115	Α .	21-08-1991	DE DD DE EP JP JP	4004821 A1 297953 A5 59003625 D1 0442115 A1 2853352 B2 4211029 A 5105036 A	22-08-1991 30-01-1992 05-01-1994 21-08-1991 03-02-1999 03-08-1992 14-04-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir: ionales Aktenzelchen PCT/EP 01/08889

A.	KLASSIFI	ZIERUNG D	S ANMELDUNGSGEGENSTANDES
	PK 7	C07C17	/12

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 CO7C

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultilerte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	EP 0 126 669 A (ATOCHEM) 28. November 1984 (1984-11-28) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-10
Υ	EP 0 292 824 A (BAYER AG) 30. November 1988 (1988-11-30) das ganze Dokument	1-10
Υ	EP 0 324 181 A (BAYER AG) 19. Juli 1989 (1989-07-19)	1-10
Υ	Beispiele 8,9 & US 4 948 886 A () 14. August 1990 (1990-08-14) in der Anmeldung erwähnt	1-10
	_/	

Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu enlnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: A Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist L Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht PV Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	 *T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
14. Januar 2002	18/01/2002
Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bediensleter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (±31-70) 340-3016	Janus, S

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir nales Aktenzeichen
PCT/EP 01/08889

ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
,	EP 0 340 581 A (BAYER AG) 8. November 1989 (1989-11-08) das ganze Dokument	1-10
(EP 0 368 063 A (BAYER AG) 16. Mai 1990 (1990-05-16) das ganze Dokument	1-10
Y .	EP 0 442 115 A (BAYER AG) 21. August 1991 (1991-08-21) das ganze Dokument	1-10
		*

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In iles Aktenzeichen
PCT/EP 01/08889

			•	TOTAL	01/08889
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokume	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0126669	A	28-11-1984	FR AU BR CA DE EP ES JP JP	2545004 A1 560949 B2 2746584 A 8401964 A 1231332 A1 3460547 D1 0126669 A1 531973 D0 8504483 A1 1736666 C 4025065 B 59206051 A	02-11-1984 30-04-1987 01-11-1984 04-12-1984 12-01-1988 02-10-1986 28-11-1984 16-04-1985 16-07-1985 26-02-1993 28-04-1992 21-11-1984
EP 0292824	A	30-11-1988	DE DE EP JP JP US	3718060 A1 3860379 D1 0292824 A1 1927509 C 6053690 B 63307831 A 4851596 A	08-12-1988 06-09-1990 30-11-1988 25-04-1995 20-07-1994 15-12-1988 25-07-1989
EP 0324181	A	19-07-1989	DE DE EP JP JP JP	3800386 A1 3866530 D1 0324181 A1 1203374 A 1878418 C 6002754 B 4948886 A	20-07-1989 09-01-1992 19-07-1989 16-08-1989 07-10-1994 12-01-1994 14-08-1990
EP 0340581	A	08-11-1989	DE DE DE EP JP US	3815537 A1 3824068 A1 58900973 D1 0340581 A2 1313443 A 4925994 A	16-11-1989 18-01-1990 23-04-1992 08-11-1989 18-12-1989 15-05-1990
EP 0368063	A	16-05-1990	DE DE DE EP JP JP	3837574 A1 3837575 A1 58901634 D1 0368063 A1 2178241 A 2604864 B2 4990707 A	10-05-1990 10-05-1990 16-07-1992 16-05-1990 11-07-1990 30-04-1997 05-02-1991
EP 0442115		21-08-1991	DE DD DE EP JP JP US	4004821 A1 297953 A5 59003625 D1 0442115 A1 2853352 B2 4211029 A 5105036 A	22-08-1991 30-01-1992 05-01-1994 21-08-1991 03-02-1999 03-08-1992 14-04-1992